JP-A-5 1481

Publication date: October 19,1993

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-271481

(43)公開日 平成5年(1993)10月19日

(51)Int.Cl. ⁵		識別記号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
COBL	23/00	KDY	7107—4 J		•
C08K	3/00				
	5/13	KER	7242-4 J		
	5/15	KET	7242-4 J		
	5/17	KEV	7242-4 J		
				審查請求 未請求	さ 請求項の数 2(全 10 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号		特顯平4-68133		(71)出願人	000002093
					住友化学工業株式会社
(22)出願日		平成4年(1992)3	月26日		大阪府大阪市中央区北浜 4丁目 5番33号
				(72)発明者	児島 史利
					大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住
					友化学工業株式会社内
				(72)発明者	八児 真一
					大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住
					友化学工業株式会社内
				(72)発明者	石井 玉樹
					大阪市此花区春日出中3丁目1番98号 住
					友化学工業株式会社内
				(74)代理人	弁理士 諸石 光▲ひろ▼ (外1名)
					• •

(54)【発明の名称】 ポリオレフィン系樹脂組成物

(57)【要約】

【目的】 無機充填剤を含有するポリオレフィン系合成 樹脂に特定の化合物を配合して、熱酸化に対する安定性 および色相の改良をはかる。

【構成】 ポリオレフィン系合成樹脂(A)に対し、次の成分を配合する。(B)無機充填剤、(C)3,9-ビス〔2-{3-(3-t-ブチル-4-ヒドロキシー5-メチルフェニル)プロピオニルオキシ}-1,1-ジメチルエチル]-2,4,8,10-テトラオキサスピロ〔5,5〕ウンデカンなど、特定のフェノール系酸化防止剤、(D)ジステアリル 3,3'-チオジプロピオネートなど、特定のイオウ系酸化防止剤、(E)エチレンビスステアリルアミドなど、特定の含窒素化合物、(F)ピスフェノールA型グリシジルエーテル系エポキシ化合物。

【効果】 との組成物は、熱酸化に対して優れた安定性を示すとともに、着色の少ない安定した色相を与える。

【特許請求の範囲】

【請求項1】(A)ポリオレフィン系合成樹脂、(B) 無機充填剤、(C) 3, 9-ピス〔2-{3-(3-t ーブチルー4ーヒドロキシー5ーメチルフェニル)プロ ピオニルオキシ > - 1, 1 - ジメチルエチル] - 2, 4. 8. 10-テトラオキサスピロ [5. 5] ウンデカ ン、

1

1. 3. 5-トリス (3. 5-ジ-t-ブチル-4-ヒ ドロキシベンジル)イソシアヌレート、およびテトラキ ス〔3-(3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシフ*10

*ェニル) プロピオニルオキシメチル] メタンから選ばれ るフェノール系酸化防止剤、(D)下記一般式 (D-I)お よび(D-II)

【化1】

 $(R^1 - OCOCH, CH_2), S$

(D-I)

(R1-SCH, CH, COOCH,),C (D-II)

(式中、R1 は炭素数4~20のアルキルを表す)で示 される化合物群から選ばれるイオウ系酸化防止剤、

(E) 下記一般式 (E-I)ないし(E-III)

[(£2]

 R^2 -CONH (CH₂)_nNHCO-R²

(E-I)

R2-CONH2

(E-II)

$$R^{8}-N = \frac{(CH_{2}CH_{2}C)_{j}H}{(CH_{2}CH_{2}C)_{k}H}$$

(E-II)

(式中、R'は炭素数5~21のアルキルまたは炭素数 5~21のアルケニルを表し、nは1~6の整数を表 し、R¹ は炭素数8~18のアルキル、炭素数8~18 のアルケニルまたは全炭素数8~18のアシルを表し、 jおよびkはそれぞれ1以上であって、かつj+kが2※

※~10の間にある数を表す)で示される化合物群から選 ばれる含窒素化合物、ならびに、(F)下記一般式(F-I)

【化3】

20

(F-I)

(式中、qは0以上の数を表す)で示されるピスフェノ ールA型グリシジルエーテル系エポキシ化合物を含有し てなることを特徴とするポリオレフィン系樹脂組成物。 【請求項2】ポリオレフィン系合成樹脂(A)の重量に 対して無機充填剤(B)を1~50重量%含有し、ポリ オレフィン系合成樹脂(A) および無機充填剤(B)の 合計100重量部に対して、フェノール系酸化防止剤 (C)を 0.001~1 重量部、イオウ系酸化防止剤(D) を 0.002~2 重量部、含窒素化合物(E)を 0.01~5 重量部、およびエポキシ化合物(F)を 0.01~5 重量

【発明の詳細な説明】

部含有する請求項1記載の樹脂組成物。

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、無機充填剤が配合され たポリオレフィン系樹脂組成物に関するものであり、さ らに詳しくは、熱酸化に対して優れた安定性を示すとと もに、色相にも優れるポリオレフィン系樹脂組成物に関 するものである。

[0002]

【従来の技術】ポリエチレンやポリプロピレンをはじめ とするポリオレフィン系樹脂は、優れた物理的、化学的 および電気的性質を有するため広く用いられているが、 さらにその剛性、耐衝撃性、寸法安定性、耐熱性などの 50

機械的性質を改良する目的で、タルクなどの無機充填剤 を配合する手法が採用されている。一方でポリオレフィ ン系樹脂は熱酸化劣化を受けやすいため、従来より、フ ェノール系酸化防止剤とイオウ系酸化防止剤の併用など の酸化防止処方がとられている。しかしながら、無機充 填剤が配合されたポリオレフィン系樹脂にあっては、酸 化防止剤が無機充填剤に吸着されてしまうためか、熱酸 化に対する安定性が著しく低下する欠点があり、その改 良が切望されていた。

【0003】そこで、無機充填剤が配合されたポリオレ フィン系樹脂の熱酸化に対する安定性を改善するため、 エポキシ化合物を配合する手法 (特開平 1-188543 号公 40 報)や、アミドまたはアミン系化合物を配合する手法 (特開平 2-49042号公報) などが提案されている。 [0004]

【発明が解決しようとする課題】しかしながらこれら公 知の方法では、必ずしも十分な熱酸化に対する安定性が 得られていなかった。またエポキシ化合物を用いた場合 は、樹脂組成物が変色するという問題もあった。本発明 者らはこうした点に解決を与え、熱酸化に対して優れた 安定性を示すとともに、色相にも優れるポリオレフィン 系樹脂組成物を開発すべく、種々研究を行った結果、本 発明に至った。

[0005]

【課題を解決するための手段】すなわち本発明は、ボリ オレフィン系合成樹脂(A)、無機充填剤(B) および 以下の成分(C)ないし(F)を含有するポリオレフィ ン系樹脂組成物を提供するものである。

3

【0006】(C)次の化合物群から選ばれるフェノー ル系酸化防止剤:

3, 9-ビス[2-{3-(3-t-ブチル-4-ヒド ロキシ-5-メチルフェニル)プロピオニルオキシ)-オキサスピロ〔5. 5〕ウンデカン、1. 3, 5-トリ ス(3,5-ジーt-ブチルー4-ヒドロキシベンジ ル) イソシアヌレート、およびテトラキス〔3-(3, 5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニル) プロピ*

*オニルオキシメチル]メタン、

【0007】(D) 下記一般式 (D-I)および(D-II)で示 される化合物群から選ばれるイオウ系酸化防止剤:

[0008]

[{t4}

 $(R^1 - OCOCH_1CH_2)_1S$ (D-1) $(R^1-SCH_1CH_2COOCH_1)_1C$ (D-II)

【0009】(式中、R1 は炭素数4~20のアルキル を表す)

【0010】(E)下記一般式 (E-I)ないし(E-III) で 示される化合物群から選ばれる含窒素化合物:

[0011]

【化5】

$$R^2$$
-CONH(CH₂)_nNHCO- R^2 (E-I)

R²-CONH₂

(E-II)

$$R^{3}-N$$
 $(CH_{2}CH_{2}O)_{1}H$ $(CH_{2}CH_{2}O)_{k}H$

(E-II)

【0012】(式中、R'は炭素数5~21のアルキル または炭素数5~21のアルケニルを表し、nは1~6 の整数を表し、R'は炭素数8~18のアルキル、炭素 数8~18のアルケニルまたは全炭素数8~18のアシ ルを表し、j および k はそれぞれ 1 以上であって、かつ※ ※j+kが2~10の間にある数を表す)、ならびに、 【0013】(F)下記一般式(F-I) で示されるピスフ ェノールA型グリシジルエーテル系エポキシ化合物: [0014]

【化6】

$$\begin{array}{c}
CH_3 & OH \\
CH_2CHCH_2 & CH_3 & OH \\
CH_3 & OH \\
CH_3 & CH_2CHCH_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_3 & OH \\
CH_3 & OH \\
CH_3 & CHCH_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_3 & OH \\
CH_3 & OH \\
CH_3 & CHCH_2
\end{array}$$

(F-I)

【0015】(式中、qは0以上の数を表す)。

【0016】本発明で用いるポリオレフィン系合成樹脂 (A) は、エチレン、プロピレン、1-ブテン、1-へ キセン、4-メチル-1-ペンテンなどのα-オレフィ ンの単独重合体、2種以上のα-オレフィンからなるラ ンダムおよびブロック共重合体、α-オレフィンと他の 共重合可能な不飽和化合物との共重合体などを包含す る。これらはそれぞれ単独で、または2種以上をプレン ドして用いることができる。

【0017】α-オレフィンの単独重合体としては、ポ リエチレン、ポリプロピレン、ポリー1-プテン、ポリ イソプテン、ポリー3-メチル-1-プテン、ポリー4 -メチル-1-ペンテンなどが例示される。またα-オ レフィン同士の共重合体としては、エチレン/プロビレ ン共重合体、エチレン/1-ブテン共重合体、プロピレ ン/4-メチル-1-ペンテン共重合体、プロピレン/ 1-ブテン共重合体、1-デセン/4-メチル-1-ペ ンテン共重合体、エチレン/プロピレン/1-プテン共 重合体などが例示される。さらには、αーオレフィンと 50 物にあっては、とりわけプロピレン系の合成樹脂、例え

ともに、共役ジェンや非共役ジェンのような多不飽和化 台物あるいは、アクリル酸、メタクリル酸、酢酸ビニル などのモノ不飽和化合物を共重合成分とするものも含ま れる。これらの重合体は、酸変性されたもの、例えば α , β - 不飽和脂肪酸、脂環式カルボン酸、またはこれ らの誘導体でグラフト変性されたものであってもよい。 【0018】また本発明においては、用途に応じてこれ らポリオレフィン系合成樹脂に合成ゴムを配合したブレ 40 ンド物を用いることもできる。ブレンドするのに適した 合成ゴムとして、エチレン/α-オレフィン共重合ゴム などが例示される。エチレン/α-オレフィン共重合ゴ ムには、エチレンと他のαーオレフィン、例えばプロピ レン、1-ブテン、1-ヘキセンなどとの共重合ゴム、 エチレン/プロピレンの系に第三成分として非共役ジエ ン類、例えばエチリデンノルポネン、ジシクロペンタジ エンなどを共重合させた三元共重合ゴムなどが包含され

【0019】本発明のような無機充填剤を配合した組成

ばポリプロビレン、プロビレンと他のαーオレフィンと の共重合体、あるいはこれらに合成ゴムをプレンドした ものなどが、ベース樹脂として好ましく用いられる。 【0020】本発明で用いる無機充填剤(B)として は、タルク、マイカ、カーボンブラック、酸化チタン、 酸化亜鉛、水酸化アルミニウム、炭酸カルシウム、炭酸 マグネシウム、硫酸カルシウム、硫酸パリウム、珪酸カ ルシウム、珪酸マグネシウム、セライト、カオリン、ゼ オライト、シリカ、アスベスト、ガラス繊維、カーボン 繊維、チタン酸バリウム、チタン酸鉛などが挙げられ る。これらはそれぞれ単独で、または2種以上を組み合 わせて用いることができる。これらのなかでも、低温耐 衝撃性、成形性および塗装性を向上させるものとして、 例えばタルク。マイカまたはガラス維維が好ましく用い られる。

【0021】本発明においては、このようなポリオレフ ィン系合成樹脂(A)および無機充填剤(B)に、さら に特定のフェノール系酸化防止剤(C)、特定のイオウ 系酸化防止剤(D)、特定の含窒素化合物(E)および 特定のエポキシ化合物(F)を配合する。

【0022】成分(C)のフェノール系酸化防止剤は、 次の化合物群から選ばれ、これらはそれぞれ単独で用い てもよいし、また2種以上を組み合わせて用いることも できる。

 $[0023]3, 9-42(2-{3-(3-t-7)})$ ルー4-ヒドロキシー5-メチルフェニル) プロピオニ ルオキシ} -1、1-ジメチルエチル]-2、4、8、 10-テトラオキサスピロ[5.5]ウンデカン、1、 3, 5-トリス (3, 5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロ キシベンジル)イソシアヌレート、およびテトラキス [3-(3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシフェ ニル) プロピオニルオキシメチル] メタン。

【0024】成分(D)のイオウ系酸化防止剤は、前記 一般式 (D-I)または(D-II)で示される。一般式 (D-I)お よび(D-II)において、R1 は炭素数4~20のアルキル であり、アルキルの好ましい炭素数は6~18である。 これらのイオウ系酸化防止剤も、それぞれ単独で用いて もよいし、また2種以上組み合わせて用いてもよい。本 発明で用いるイオウ系酸化防止剤(D)の具体例として は、次のようなものが挙げられる。

【0025】ジラウリル 3、3′-チオジプロピオネ ート、ジミリスチル 3, 3'ーチオジプロピオネー ト、ジステアリル 3,3'-チオジプロピオネート、 テトラキス(3-ラウリルチオプロピオニルオキシメチ ル)メタン。

【0026】成分(E)の含窒素化合物は、前記一般式 (E-I)ないし(E-III) のいずれかで示される。

【0027】一般式 (E-I)および(E-II)において、R' はアルキルまたはアルケニルであって、それぞれの炭素 数は5~21である。これらのなかでも比較的炭素数の 50 多いもの、例えば炭素数11~21のアルキルまたは炭 素数11~21のアルケニルが好ましい。また一般式(E -I) におけるnは、1~6の整数である。

【0028】一般式(E-III) において、R' はアルキ ル、アルケニルまたはアシルであり、ことでアルキルま たはアルケニルの炭素数およびアシルの全炭素数は、そ れぞれ8~18である。R'で表されるアシルは、R' CO- で示されるアルカノイルまたはアルケノイルが 好ましく、ことでR'は炭素数7~17のアルキルまた は炭素数7~17のアルケニルである。R' としては特 に、アルキルまたはアルカノイルが好ましい。また一般 式(E-III) におけるjおよびkはそれぞれl以上であっ て、かつj+kが2~10の範囲に入るように選択され る。一般式に IIDにおける j および k がそれぞれ 1 で ある化合物は、通常単品として得られるが、j+kが2 を越える化台物は、一般には j + kが一定である混合物 として得られる。

【0029】一般式(E-I) で示される化合物の具体例と しては、メチレンピスステアリルアミド、エチレンピス ステアリルアミド、エチレンピスオレイルアミド、ヘキ サメチレンビスステアリルアミドなどが挙げられる。 一般式(E-II)で示される化合物の具体例としては、ラウ リン酸アミド、ステアリン酸アミド、オレイン酸アミ ド、ベヘン酸アミド、エルカ酸アミドなどが挙げられ る。また一般式(E-III) で示される化合物の具体例とし ては、次のようなものが挙げられる。 [0030]

【化7】

C₁₈H₃₇N(CH₂CH₂OH)₂ C₁₁H₂₃CON(CH₂CH₂OH)₂ C₁₇H₃₅CON(CH₂CH₂OH)₂ $C_{12}H_{25}N$ $(CH_2CH_2O)_jH$ $(CH_2CH_2O)_kH$ $(1+k=4, 8 \pm t \times 10)$

 $c_{18}H_{37}N = (CH_2CH_2O)_{\frac{1}{5}}H$ $(CH_2CH_2O)_{\frac{1}{6}}H$ $(j+k=4, 8 \pm \hbar t \pm 10)$

 $\mathtt{C_{11}H_{23}CON} \underbrace{(\mathtt{CH_2CH_2O)_jH}}_{(\mathtt{CH_2CH_2O)_kH}}$

 $(j+k=4, 8 \pm t \pm 10)$

【0031】 これらの一般式(E-I)、(E-II) または(E-I II) で示される含窒素化合物(E)は、いずれも本発明 において有効であり、それぞれ単独で、または2種以上 組み合わせて用いることができる。本発明ではとりわ け、エチレンピスステアリルアミド、エルカ酸アミド、

る。

またはN, N-ビス (2-ヒドロキシエチル) ステアリ ルアミンが好ましく用いられる。

【0032】成分(F)の前記―般式(F-I) で示される エポキシ化合物は、一般にはピスフェノールAとエピク ロルヒドリンとの縮合反応によって製造されている。し たがって、エポキシ化合物(F)は通常、いくつかの繰 り返し数(q)を持つ分子の集合である。また、ビスフ ェノールAとエピクロルヒドリンとの縮合反応生成物を 一旦精製して、qを狭い範囲にそろえたあと、さらにビ スフェノールA およびエピクロルヒドリンを縮合反応さ 10 せて、より高分子量のエポキシ化合物(F)としたもの もある。

【0033】前記一般式(F-I) におけるgが0以上、平 均値で約35程度までのものが市販されており、常温で 固体のものや液状のものがあるが、いずれも本発明にお いて使用することができる。もちろん、これらをそれぞ れ単独で用いることもできるし、2種以上を併用しても よい。かかるエポキシ化合物は一般に、エポキシ当量に よって違いが表され、本発明においては、エポキシ当量 約170~約5000程度のものが好ましく用いられ る。エポキシ当量が約5000を越えるもの、あるいは 一般式(F-I) におけるqが平均約35を越えるものも入 手可能であれば、本発明において使用することができ る。

【0034】本発明における各成分の配合割合は特に限 定されるものでないが、一般には、ポリオレフィン系合 成樹脂(A)および無機充填剤(B)については、ポリ オレフィン系合成樹脂(A)に対する無機充填剤(B) の配合割合が1~50重量%となるようにするのが好ま しく、より好ましくは無機充填剤(B)を5~40重量 30 %の割合で用いる。無機充填剤(B)の量がポリオレフ ィン系合成樹脂(A)に対して1重量%未満の場合は、 剛性、寸法安定性、耐熱性などの機械的性質を向上させ るのに十分でなく、また50重量%を越えると成形性な どに問題を生じることがある。

【0035】(C)~(F)の各成分の好ましい使用量 について述べると、ポリオレフィン系合成樹脂(A)お よび無機充填剤(B)の合計100重量部に対して、フ ェノール系酸化防止剤(C)が 0.001~1 重量部であ り、イオウ系酸化防止剤(D)が 0.002~2 重量部、含 窒素化合物(E) およびエポキシ化合物(F) がそれぞ れ 0.01 ~5 重量部である。ポリオレフィン系合成樹脂 (A) および無機充填剤(B) の合計100重量部に対 して、フェノール系酸化防止剤(C)が 0.001重量部未 満、イオウ系酸化防止剤(D)が 0.002重量部未満、含 窒素化合物(E)が 0.01 重量部未満、あるいはエポキ シ化合物 (F) が 0.01 重量部未満の場合は、目的とす る効果が十分に得難く、またそれぞれ1重量部、2重量 部、5重量部または5重量部を越えて配合しても、それ に見合うだけの効果が得られず、経済的にも不利とな

【0036】本発明のポリオレフィン系樹脂組成物は、 その特性を損なわないかぎり、他の添加剤、例えば加工 安定剤、酸化防止剤、光安定剤、金属不活性化剤、金属 石鹸類、造核剤、帯電防止剤、滑剤、難燃剤、離型剤、

【0037】使用しうる加工安定剤の具体例としては、 次のようなものを挙げることができる。

防かび剤、顔料などを併用してもよい。

【0038】2-t-ブチル-6-(3-t-ブチル-2-ヒドロキシ-5-メチルベンジル)-4-メチルフ ェニル アクリレート、2-[1-(2-ヒドロキシー 3, 5-ジ-t-ペンチルフェニル) エチル]-4, 6 ージーt-ペンチルフェニル アクリレート。

【0039】酸化防止剤としては、成分(C)以外のフ ェノール系酸化防止剤、成分(D)以外のイオウ系酸化 防止剤、およびリン系酸化防止剤などが挙げられる。リ ン系酸化防止剤の具体例として、次のようなものを挙げ ることができる。

【0040】トリス(ノニルフェニル) フォスファイ ト、トリス(2, 4 -ジ-t-ブチルフェニル) フォ スファイト、ピス(2, 4-ジ-t-ブチルフェニル) ペンタエリスリトール ジフォスファイト、ピス (2,6-ジ-t-ブチル-4-メチルフェニル) ベ ンタエリスリトール ジフォスファイト、ジステアリル ペンタエリスリトール ジフォスファイト、テトラキ ス(2, 4-ジ-t-ブチルフェニル) 4,4'-ビ フェニレンジフォスフォナイト、2,2'-エチリデン ピス(4,6-ジーt-ブチルフェニル) フルオロフ ォスファイト、2, 2'ーメチレンピス(4, 6ージー t-ブチルフェニル) オクチル フォスファイト。 【0041】光安定剤としては例えば、ベンゾトリアゾ ール系、ベンゾフェノン系、ヒドロキシベンゾエート 系、シアノアクリレート系などの紫外線吸収剤、ニッケ ル系クエンチャーおよびヒンダードアミン系光安定剤が 挙げられる。

【0042】紫外線吸収剤の具体例としては、次のよう なものを挙げることができる。

【0043】2-(3-t-ブチル-2-ヒドロキシ-5-メチルフェニル)-5-クロロベンゾトリアゾー ル、2-(3,5-ジ-t-ブチル-2-ヒドロキシフ ェニル) ベンゾトリアゾール、2-(2-ヒドロキシー **5ーメチルフェニル)ベンゾトリアゾール、2ー(2ー** ヒトロキシ-5-t-オクチルフェニル) ベンゾトリア ゾール、2-(3,5-ジーt-アミルー2-ヒドロキ シフェニル) ベンゾトリアゾール、2-〔2-ヒドロキ 9-3-(3, 4, 5, 6-5-5-1)メチル) -5-メチルフェニル] ベンゾトリアゾール、 $2-[2-ヒドロキシ-3,5-ビス(<math>\alpha,\alpha-ジ$ メチル ベンジル) フェニル) ベンゾトリアゾール、2-ヒドロ 50 キシー4ーオクチルオキシベンゾフェノン、2ーヒドロ

キシー4-メトキシベンゾフェノン、2、4-ジーt-ブチルフェニル 3,5-ジーt-ブチル-4-ヒドロ キシベンゾエート、エチル 2-シアノ-3,3-ジフ ェニルアクリレート。

【0044】ヒンダードアミン系光安定剤の具体例とし ては、次のようなものを挙げることができる。

【0045】 ピス(2, 2, 6, 6-テトラメチルー4 - ピペリジル) セバケート、ピス(1,2,2,6, 6-ペンタメチル-4-ピペリジル) セバケート、2 -メチル-2-(2, 2, 6, 6-テトラメチル-4- 10 ピペリジル) アミノーNー(2,2,6,6-テトラメ チルー4 - ピペリジル)プロピオンアミド、ピス(1. 2. 2. 6. 6 - ペンタメチル - 4 - ピペリジル) 2 (3, 5-ジーモープテルー4-ヒドロキシベンジ

ル) -2-n-ブチルマロネート、テトラキス(2, 2. 6. 6-Fトラメチル-4-ピペリジル) 1.2. 3,4-ブタンテトラカルボキシレート、ポリ〔 {6-(1, 1, 3, 3-テトラメチルプチル) イミノー1, 3. 5ートリアジン-2, 4-ジイル} {(2, 2, 6. 6-テトラメチルー4-ピペリジル) イミノ} ヘキ

サメチレン {(2, 2, 6, 6-テトラメチルー4ーピ ペリジル) イミノ}]、ポリ〔(6-モルホリノー1, 3.5 -トリアジン-2.4 -ジイル) $\{(2.2.$ 6、6-テトラメチル-4-ピペリジル) イミノ} ヘキ サメチレン {(2, 2, 6, 6-テトラメチルー4ーピ

ベリジル) イミノ} 〕、コハク酸ジメチルと 1-(2 ーヒドロキシエチル) -4-ヒドロキシ-2, 2, 6, 6-テトラメチルピペリジンとの重縮合物、N, N'-ピス(3-アミノプロピル)エチレンジアミンと

2, 4-ビス (N-ブチル-N-(1, 2, 2, 6, 6 -ペンタメチル-4-ピペリジル) アミノ] -6-クロ ロー1.3.5-トリアジンとの縮合物、1,2,2, 6,6-ペンタメチルー4-ピペリジノールおよび3.

9-ビス(2-ヒドロキシー1, 1-ジメチルエチル) -2.4.8.10-テトラオキサスピロ〔5.5〕ウ ンデカンと 1,2,3,4-ブタンテトラカルボン酸 との縮合物。

【0046】金属不活性化剤の具体例としては、次のよ うなものを挙げることができる。

【0047】N、N'ージフェニル蓚酸ジアミド、N- 40 サリチリデン-N'-サリチロイルヒドラジン、N. N'-ビス(サリチロイル)ヒドラジン、N,N'-ビ ス〔3-(3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシフ ェニル)プロピオニル]ヒドラジン、3-サリチロイル アミノー1, 2, 4ートリアゾール、ピス(ベンジリデ ン)蓚酸ジヒドラジド。

【0048】造核剤の具体例としては、次のようなもの を挙げるととができる。

【0049】安息香酸、トルイル酸、p-t-ブチル安 息香酸など芳香族モノカルボン酸のナトリウム塩、カル 50 ーテトラオキサスピロ〔5.5〕ウンデカン

シウム塩などアルカリ金属塩またはアルカリ土類金属 塩;1,3・2,4-ジ(ベンジリデン)ソルビトー ル、1、3・2、4 - ジ(p-メチルベンジリデン)ソ ルビトール、1、3·2、4-ジ(p-エチルベンジリ デン) ソルビトールなどのジベンジリデンソルビトール 類:ナトリウム ピス (4-t-ブチルフェニル) フォ スフェート、ナトリウム6,6′-メチレンピス(2, 4-ジ-t-ブチルフェニル) フォスフェートなどの芳 香族リン酸化合物の金属塩。

【0050】難燃剤の具体例としては、次のようなもの を挙げることができる。

【0051】トリクレジルフォスフェート、トリフェニ ルフォスフェート、ジフェニルオクチルフォスフェー 上、トリプチルフォスフェートなどのリン酸エステル 類:トリス(2-クロロエチル)フォスフェート、トリ ス(2,3-ジブロモプロビル)フォスフェートなどの 含ハロゲンリン酸エステル類: ビニルクロロアセテー ト、プロモスチレン、プロモフェニルアリルエーテルな どの含ハロゲンビニル化合物類: 塩素化パラフィン、臭 素化ポリフェニル、バークロロベンタシクロデカン、テ トラブロモエタン、ヘキサブロモシクロドデカン、テト ラクロロ無水フタル酸、テトラブロモ無水フタル酸、テ トラブロモビスフェノールA、デカブロモジフェニルオ キサイドなどのハロゲン化合物類:三酸化アンチモン、 水酸化アルミニウムなどの含金属無機化合物類。

【0052】顔料の具体例としては、次のようなものを 挙げることができる。

【0053】カーボンブラック、チタンホワイト、チタ ンイエロー、酸化鉄、カドミウムレッドなどの無機顔 30 料:フタロシアニン系、キナクリドン系、ペリレン系、 アンスラキノン系、イソインドリノン系などの多環系有 機顔料。

[0054]

【実施例】以下、実施例を挙げて本発明をさらに詳細に 説明するが、本発明はこれらによって限定されるもので ない。なお、例中にある部および%は、特にことわらな いかぎり、それぞれ重量部および重量%を表す。

【0055】実施例で用いた供試化合物は次表のとおり であり、以下それぞれの記号で表示する。

[0056]

【表1】無機充填剤

B-1: タルク (ミクロンホワイト 5000S(商品名): 林化成(株)製〕

B-2:マイカ [S-150 (商品名): (株)レプコ製] [0057]

【表2】フェノール系酸化防止剤

C-1:3, 9-ビス[2-{3-(3-t-プチルー 4-ヒドロキシ-5-メチルフェニル)プロピオニルオ キシ) -1,1-ジメチルエチル] -2,4,8,10

(6)

C-2:1.3.5-トリス(3.5-ジーtープチル -4-ヒドロキシベンジル) イソシアヌレート

11

C-3:テトラキス(3-(3,5-ジ-t-ブチルー4 -ヒドロキシフェニル)プロピオニルオキシメチル〕メ タン

ージーtープチルー4ーヒドロキシフェニル)プロピオ

- ブチル-4-ヒドロキシ-5-メチルフェニル)プロ 10 他の成分の量は、ブロック共重合体と無機充填剤の合計 ピオネート〕

[0058]

【表3】イオウ系酸化防止剤

D-1:ジステアリル 3, 3'-チオジプロピオネー

D-2:テトラキス(3-ラウリルチオプロピオニルオ キシメチル)メタン

[0059]

【表4】含窒素化合物

E-1:エチレンピスステアリルアミド

E-2:エルカ酸アミド

E-3:N, N-ビス(2-ヒドロキシエチル)ステア リルアミン

[0060]

【表5】エポキシ化合物

F-1: ビスフェノールA型グリシジルエーテル系エボ キシ化合物 (エピコート 1002 (商品名):油化シェル エポキシ (株) 製、エポキシ当量600~700]

F-2: ビスフェノールA型グリシジルエーテル系エポ キシ化合物 [エピコート 1007 (商品名):油化シェル 30 エポキシ (株) 製、エポキシ当量1750~2200] F-3:o-クレゾールノボラック型エポキシ化合物

〔エピコート 180S65 (商品名):油化シェルエポキシ (株) 製、エポキシ当量205~220]

【0061】未安定化プロピレン/エチレンプロック共 重合体 (エチレン含量 7.3%) を用い、表6~表9に示 す配合で組成物を調製した。なお表中、プロピレン/エ チレンブロック共重合体および無機充填剤の量は、両者 の合計重量に対するそれぞれの割合(%)で、またその 100部に対する各成分の割合(部)で示している。そ れぞれの組成物をヘンシェルミキサーで混合したあと、 30mmφ二軸押出機 (ナカタニ機械 (株) 製、NAS30 型、シリンダー温度230~240℃)で混練りし、ペ レット化した。このペレットから、1オンス射出成形機 (山城精機(株)製、SAV-30A型、シリンダー温度22 0~240°C) により、40×60×1mmのシートを成 形した。

【0062】得られたシートより40×40×1mmの試 20 験片を作成し、熱酸化安定性および試験片の色相を評価 した。熱酸化に対する安定性は、150℃のギヤーオー ブン中に試験片を入れ、試験片に脆化が生じるまでの時 間(脆化ライフ)により判定した。脆化ライフが長いほ ど、熱酸化に対する安定性が優れることを意味する。ま た色相は、成形後の試験片表面の黄色度指数 (yellownes s index: YI) により判定した。YIが小さいほど、色 相が優れることを意味する。結果を表6~表9に示す。 [0063]

【表6】

1.3

本発明例

			配 合			試験結果		
Run	プロッ	無機	フェノー	イオウ	含窒素	工ポキ	150 °C	色相
No.	ク共重 合体	充填	ル系酸化防止剤	系酸化 防止剤	化合物	シ 化合物	脆 化 ライフ	
	D7#	V.	PILLA	BIILA	ILLIW	IUHW		
		種類		上段:	種類			
	%	%		下段:	部		(11)	(YI)
		B-1	C-1	D-1	E-1	F-1		
1	80	20	0.02	0.04	0.15	0. 15	555	4.8
		B-1	. C-2	D-1	B-1	F-1		
2	80	20	0.02	0.04	0.15	0. 15	545	6. 5
		B-1	C-3	D-1	B-1	F-1		
3	80	20	0.02	0.04	0.15	0. 15	530	5, 5
		B-1	C-1	D-2	B-1	F-1		
4	80	20	0.02	0.04	0.15	0.15	795	5. 0
		B-1	C-1	D-1	B-2	F-1		
5	80	20	0.02	0.04	0.15	0. 15	540	7. 2

[0064]

* *【表7】

本発明例(つづき)

6	80	B-1 20	C-1 0.02	D-1 0.04	E-3 0.15	F-1 0.15	460	4.9
7	80	B-1 20	C-1 0. 02	D-1 0.04	E-1 0.15	P-2 0.15	550	4. 3
8	60	B-1 40	C-1 0.04	D-1 0.08	E-1 0. 25	F-1 0. 25	815	5.7
9	80	B-2 20	C-1 0.02	D-1 0.04	E-1 0.15	F-1 0. 15	450	5. 6

[0065]

【表8】

15

比較例

			配 合				吉果	
Run No.	ブロッ ク共重	無機	フェノール系酸化	イオウ 系酸化	含窒素	エポキシ	150℃ 脆 化	色相
no.	合体	剤	防止剤	防止剤	化合物	化合物	ライフ	
	%	種類 %		上段: 下段:	種類部		(p1)	(YI)
11	. 80	B-1 20	C-4 0. 02	D-1 0.04	E-1 0.15	F-1 0. 15	270	5, 8
12	. 80	B-1 20	C-5 0. 02	D-1 0.04	E-1 0. 15	F-1 0. 15	290	5. 0
		B-1	C-1	D-1	B-1	0.20		
13	80	20	0.02	0.04	0.3	-	390	3.8
14	80	B-1 20	C-2 0. 02	D-1 0.04	E-1 0.3	_	150	4. 3
15	80	B-1 20	C-3 0.02	D-1 0.04	R-1 0.3	, -	350	4.8

[0066]

* *【表9】

比較例(つづき)

几段例	(つつき	,						
1 .		B-1	C-1	D-1		F-1	1	1
16	80	20	0.02	0.04	_	0.3	385	19.4
		B-1	C-2	D-1		F-1		
17	80	20	0.02	0.04	-	0. 3	395	26. 3
		B-1	C-3	D-1		F-1		
18	80	20	0.02	0.04	-	0.3	370	22.5
		B-1	C-1	D-1	E-2			
19	80	20	0.02	0.04	0.3	_	380	6.6
		B-1	C-1	D-1	E-3			
20	80	20	0.02	0.04	0.3	-	110	3.8
		B-1	C-1	D-1		F-2		
21	80	20	0.02	0.04	-	0.3	145	20.4
		B-1	C-1	D-1	B-1	F-3		
22	80	20	0.02	0.04	0.15	0.15	435	15.6

(10)

FΙ

特開平5-271481

18

リオレフィン系合成樹脂に特定の化合物を配合した組成 *色が少なく、安定した色相を与える。

物は、熱酸化に対して優れた安定性を示すとともに、着*

フロントページの続き

(51)Int.Cl.' 識別記号 庁内整理番号 C 0 8 K 5/20 K E W 7242-4J

5/3477 KFB 7242-4J

技術表示箇所